WO 2005/060751 PCT/EP2004/013065

Fungizide Mischungen zur Bekämpfung von Reispathogenen

Beschreibung

- 5 Die vorliegende Erfindung betrifft fungizide Mischungen zur Bekämpfung von Reispathogenen, enthaltend als aktive Komponenten
 - 1) das Triazolopyrimidinderivat der Formel I,

10 und

ein Dithiocarbamat II ausgewählt aus der Gruppe Mangan-ethylenbis(dithiocarbamat) Zinkkomplex (II.1), Mangan-ethylenbis(dithiocarbamat) (II.2), Zinkammoniat-ethylenbis(dithiocarbamat) (II.3), Zink-ethylenbis(dithiocarbamat) (II.4) und

Bis(dimethylthiocarbamoyl)disulfid (II.5)

in einer synergistisch wirksamen Menge.

20

15

Außerdem betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Bekämpfung von Reispathogenen mit Mischungen der Verbindung I mit den Verbindungen II und die Verwendung der Verbindung I mit den Verbindungen II zur Herstellung derartiger Mischungen sowie Mittel, die diese Mischungen enthalten.

25

Die Verbindung I, 5-Chlor-7-(4-methyl-piperidin-1-yl)-6-(2,4,6-trifluor-phenyl)-[1,2,4]tri-azolo[1,5-a]pyrimidin, ihre Herstellung und deren Wirkung gegen Schadpilze ist aus der Literatur bekannt (WO 98/46607).

30 Die Verbindungen II, ihre Herstellung und ihre Wirkung gegen Schadpilze sind ebenfalls aus der Literatur bekannt:

II.1: common name: Mancozeb; US 3,379,610
II.2: common name: Maneb; US 2,504,404
II.3: common name: Metiram; US 3,248,400

II.4: common name: Zineb; US 2,457,674 II.5: common name: Thiram; DE 642 532).

5

15

20

25

30

35

40

Mischungen von Triazolopyrimidinderivaten mit Mancozeb werden allgemein in EP-A 988 790 vorgeschlagen. Die Verbindung I ist von der allgemeinen Offenbarung dieser Schrift umfasst, ist jedoch nicht explizit erwähnt. Die Kombination der Verbindung I mit den Dithiocarbamaten II ist neu.

Die aus EP-A 988 790 bekannten synergistischen Mischungen werden als fungizid wirksam gegen verschiedene Krankheiten von Getreide, Obst und Gemüse, wie z. B. Mehltau an Weizen und Gerste oder Grauschimmel an Äpfeln beschrieben.

Im Hinblick auf eine wirkungsvolle Bekämpfung von Reispathogenen bei möglichst geringen Aufwandmengen lagen der vorliegenden Erfindungen Mischungen als Aufgabe zugrunde, die bei verringerter Gesamtmenge an ausgebrachten Wirkstoffen eine verbesserte Wirkung gegen die Reispathogene zeigen.

Aufgrund der speziellen Kultivierungsbedingungen von Reispflanzen bestehen deutlich andere Anforderungen an ein Reisfungizid als an Fungizide, die im Getreide- oder Obstbau angewandt werden. Unterschiede bestehen in der Anwendungsmethode: Neben der vielerorts angewandten Blattapplikation wird im modernen Reisbau das Fungizid direkt bei, oder kurz nach der Aussaat auf den Boden ausgebracht. Das Fungizid wird über die Wurzeln in die Pflanze aufgenommen und im Pflanzensaft in der Pflanze zu den zu schützenden Pflanzenteilen transportiert wird. Im Getreide- oder Obstbau hingegen wird das Fungizid üblicherweise auf die Blätter oder die Früchte appliziert, daher spielt in diesen Kulturen die Systemik der Wirkstoffe eine erheblich geringere Rolle.

Auch sind in Reis andere Pathogene typisch als in Getreide oder Obst. *Pyricularia* oryzae und Corticium sasakii (syn. Rhizoctonia solani) sind die Erreger der bedeutendsten Krankheiten von Reispflanzen. Rhizoctonia solani ist das einzige landwirtschaftlich bedeutende Pathogen innerhalb der Unterklasse Agaricomycetidae. Dieser Pilz befällt die Pflanze nicht wie die meisten anderen Pilze über Sporen, sondern über eine Myzelinfektion.

Aus diesem Grund sind Erkenntnisse zur fungiziden Wirkung von Getreide- oder Obstbau nicht auf Reiskulturen übertragbar.

Im Hinblick auf eine wirkungsvolle Bekämpfung von Reispathogenen bei möglichst geringen Aufwandmengen lagen der vorliegenden Erfindungen Mischungen als Aufga-

be zugrunde, die bei verringerter Gesamtmenge an ausgebrachten Wirkstoffen eine verbesserte Wirkung gegen die Schadpilze zeigen.

Demgemäss wurden die eingangs definierten Mischungen gefunden. Überraschenderweise wurde gefunden, dass sich Reispathogene mit den eingangs definierten Mancozeb-Mischungen erheblich besser bekämpfen lassen, als mit den MancozebMischungen der aus EP-A 988 790 bekannten Triazolopyrimidin-Verbindungen. Es
wurde außerdem gefunden, dass sich bei gleichzeitiger gemeinsamer oder getrennter
Anwendung der Verbindungen I und der Verbindungen II oder bei Anwendung der Verbindungen I und der Verbindungen II nacheinander Reispathogene besser bekämpfen
lassen als mit den Einzelverbindungen.

Die Mischungen der Verbindungen I und II bzw. die gleichzeitige gemeinsame oder getrennte Verwendung der Verbindung I und der Verbindungen II zeichnen sich aus durch eine hervorragende Wirksamkeit gegen Reispathogene aus der Klasse der Ascomyceten, Deuteromyceten und Basidiomyceten. Sie können zur Saatgutbehandlung, wie auch als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden.

15

30

35

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung von Schadpilzen an Reispflanzen und an deren Saatgut, wie *Bipolaris-* und *Drechslera-*Arten, sowie *Pyricularia oryzae*. Insbesondere eignen sie sich zur Bekämpfung der Blattscheidenkrankheit an Reis, die durch *Corticium sasakii* verursacht wird.

Darüber hinaus ist die erfindungsgemäße Kombination der Verbindungen I und II auch zur Bekämpfung anderer Pathogene geeignet, wie z. B. Septoria- und Puccinia-Arten in Getreide und Alternaria- und Boytritis-Arten in Gemüse, Obst und Wein.

Sie sind außerdem im Materialschutz (z.B. Holzschutz) anwendbar, beispielsweise gegen *Paecilomyces variotii*.

Bevorzugt setzt man bei der Bereitstellung der Mischungen die reinen Wirkstoffe I und II ein, denen man je nach Bedarf weitere Wirkstoffe gegen Schadpilze oder andere Schädlinge wie Insekten, Spinntiere oder Nematoden, oder auch herbizide oder wachstumsregulierende Wirkstoffe oder Düngemittel beimischen kann.

Als weitere Wirkstoffe im voranstehenden Sinne kommen insbesondere Wirkstoffe ausgewählt aus den folgenden Gruppen in Frage:

Acylalanine wie Benalaxyl, Metalaxyl, Ofurace, Oxadixyl,

- Aminderivate wie Aldimorph, Dodemorph, Fenpropimorph, Fenpropidin, Guazatine, Iminoctadine, Tridemorph,
- Anilinopyrimidine wie Pyrimethanil, Mepanipyrim oder Cyprodinil,
- Antibiotika wie Cycloheximid, Griseofulvin, Kasugamycin, Natamycin, Polyoxin oder Streptomycin,
- Azole wie Bitertanol, Bromoconazol, Cyproconazol, Difenoconazole, Dinitroconazol, Enilconazol, Epoxiconazol, Fenbuconazol, Fluquiconazol, Flusilazol, Flutriafol, Hexaconazol, Imazalil, Ipconazol, Metconazol, Myclobutanil, Penconazol, Propiconazol, Prochloraz, Prothioconazol, Simeconazol, Tebuconazol, Tetraconazol, Triadimenol, Triflumizol, Triticonazol,
- Dicarboximide wie Myclozolin,
- Dithiocarbamate wie Ferbam, Nabam, Metam, Propineb, Polycarbamat, Ziram,
- Heterocylische Verbindungen wie Anilazin, Benomyl, Boscalid, Carbendazim, Carboxin, Oxycarboxin, Cyazofamid, Dazomet, Dithianon, Famoxadon, Fenamidon, Fuberidazol, Flutolanil, Furametpyr, Isoprothiolan, Mepronil, Nuarimol, Probenazol, Pyroquilon, Quinoxyfen, Silthiofam, Thiabendazol, Thifluzamid, Tiadinil, Tricyclazol, Triforine,
- Nitrophenylderivate, wie Binapacryl, Dinocap, Dinobuton, Nitrophthal-isopropyl,
- Phenylpyrrole wie Fenpicionii oder Fludioxonii,
- 20 Schwefel.

5

10

15

25

35

- Sonstige Fungizide wie Acibenzolar-S-methyl, Carpropamid, Chlorothalonil, Cyflufenamid, Cymoxanil, Dazomet, Diclomezin, Diclocymet, Diethofencarb, Edifenphos, Ethaboxam, Fenhexamid, Fentin-Acetat, Fenoxanil, Ferimzone, Fluazinam, Fosetyl, Fosetyl-Aluminium, Phosphorige Säure, Iprovalicarb, Hexachlorbenzol, Metrafenon, Methylisothiocyanat, Pencycuron, Propamocarb, Phthalid, Toloclofosmethyl, Quintozene, Zoxamid,
- Strobilurine wie Azoxystrobin, Dimoxystrobin, Fluoxastrobin, Kresoxim-methyl, Metominostrobin, Orysastrobin, Pyraclostrobin oder Trifloxystrobin,
- Sulfensäurederivate wie Captafol, Captan, Diclofluanid, Folpet,
- Zimtsäureamide und Analoge wie Dimethomorph, Flumetover oder Flumorph.

In einer Ausführungsform der erfindungsgemäßen Mischungen werden den Verbindungen I und II ein weiteres Fungizid III oder zwei Fungizide III und IV wie voranstehend genannt, beigemischt.

Die vorgenannten Wirkstoffe kommen insbesondere für Mischungen der Verbindungen I und II.1, bzw. I und II.3 als Wirkstoff III in Frage.

Besonders bevorzugt sind Mischungen, in denen ein Strobilurin, ein Zimtsäureamid, 40 bzw. eine der vorgenannten heterocyclischen Verbindungen als Wirkstoff III vorliegen. Daneben sind auch Fosethyl, Fosethyl-Aluminium, bzw. Phosphorige Säure als Wirkstoff III bevorzugt, insbesondere Mischungen enthaltend die Verbindungen I und II und eine Komponente III. Besonders bevorzugt sind Mischungen enthaltend die Verbindung I und eine Verbindung II als aktive Komponenten.

Die Verbindung I und die Verbindung II können gleichzeitig gemeinsam oder getrennt oder nacheinander aufgebracht werden, wobei die Reihenfolge bei getrennter Applikation im allgemeinen keine Auswirkung auf den Bekämpfungserfolg hat.

10

5

Die Verbindung I und die Verbindung II werden üblicherweise in einem Gewichtsverhältnis von 100:1 bis 1:100, vorzugsweise 5:1 bis 1:20, insbesondere 1:1 bis 1:20 angewandt.

Die Komponenten III und IV werden ggf. im Verhältnis von 20:1 bis 1:20 zu der Verbindung I zugemischt.

Die Aufwandmengen der erfindungsgemäßen Mischungen liegen je nach Art der Verbindung II und des gewünschten Effekts bei 5 g/ha bis 6000 g/ha, vorzugsweise 50 bis 2500 g/ha, insbesondere 50 bis 1000 g/ha.

Die Aufwandmengen für die Verbindung I liegen entsprechend in der Regel bei 1 bis 1000 g/ha, vorzugsweise 10 bis 900 g/ha, insbesondere 20 bis 750 g/ha.

Die Aufwandmengen für Verbindung II.1 liegen entsprechend in der Regel bei 1 bis 2000 g/ha, vorzugsweise 10 bis 1500 g/ha, insbesondere 20 bis 750 g/ha.

Die Aufwandmengen für Verbindung II.2 liegen entsprechend in der Regel bei 1 bis 2500 g/ha, vorzugsweise 10 bis 2000 g/ha, insbesondere 20 bis 1000 g/ha.

30

20

Die Aufwandmengen für Verbindung II.3 liegen entsprechend in der Regel bei 1 bis 2000 g/ha, vorzugsweise 10 bis 1500 g/ha, insbesondere 20 bis 1000 g/ha.

Die Aufwandmengen für Verbindung II.4 liegen entsprechend in der Regel bei 1 bis 2000 g/ha, vorzugsweise 10 bis 1500 g/ha, insbesondere 20 bis 1000 g/ha.

Die Aufwandmengen für Verbindung II.5 liegen entsprechend in der Regel bei 1 bis 6000 g/ha, vorzugsweise 10 bis 3500 g/ha, insbesondere 20 bis 1000 g/ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Aufwandmengen an Mischung von 1 bis 1000 g/100 kg Saatgut, vorzugsweise 1 bis 750 g/100 kg, insbesondere 5 bis 500 g/100 kg verwendet.

5 Bei der Bekämpfung für Reispflanzen pathogener Schadpilze erfolgt die getrennte oder gemeinsame Applikation der Verbindungen I und II oder der Mischungen aus den Verbindungen I und II durch Besprühen oder Bestäuben der Samen, der Sämlinge, der Pflanzen oder der Böden vor oder nach der Aussaat der Pflanzen oder vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen. Bevorzugt erfolgt die Anwendung der Verbindungen durch Besprühen der Blätter.

Die erfindungsgemäßen Mischungen, bzw. die Verbindungen I und II können in die üblichen Formulierungen überführt werden, z.B. Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube, Pulver, Pasten und Granulate. Die Anwendungsform richtet sich nach dem jeweiligen Verwendungszweck; sie soll in jedem Fall eine feine und gleichmäßige Verteilung der erfindungsgemäßen Verbindung gewährleisten.

15

20

25

30

Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln. Als Lösungsmittel / Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht:

- Wasser, aromatische Lösungsmittel (z.B. Solvesso Produkte, Xylol), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol, Pentanol, Benzylalkohol), Ketone (z.B. Cyclohexanon, gamma-Butryolacton), Pyrrolidone (NMP, NOP), Acetate (Glykoldiacetat), Glykole, Dimethylfettsäureamide, Fettsäuren und Fettsäureester. Grundsätzlich können auch Lösungsmittelgemische verwendet werden,
- Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel wie Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Als oberflächenaktive Stoffe kommen Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von Ligninsulfonsäure, Naphthalinsulfonsäure, Phenolsulfonsäure, Dibutylnaphthalinsulfonsäure,
35 Alkylarylsulfonate, Alkylsulfate, Alkylsulfonate, Fettalkoholsulfate, Fettsäuren und sulfatierte Fettalkoholglykolether zum Einsatz, ferner Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und Naphthalinderivaten mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphtalinsulfonsäure mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctylphenol, Octylphenol, Nonylphenol, Alkylphenolpolyglykolether, Tributylphenylpolyglykolether, Tristerylphenylpolyglykolether, Alkyl-

arylpolyetheralkohole, Alkohol- und Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether, ethoxyliertes Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglykoletheracetal, Sorbitester, Ligninsulfitablaugen und Methylcellulose in Betracht.

Zur Herstellung von direkt versprühbaren Lösungen, Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen kommen Mineralölfraktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Toluol, Xylol, Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren Derivate, Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Cyclohexanol, Cyclohexanon, Isophoron, stark polare Lösungsmittel, z.B. Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon oder Wasser in Betracht.

Pulver-, Streu- und Stäubmittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate, können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind z.B. Mineralerden, wie Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Attaclay, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie z.B. Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte, wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nussschalenmehl, Cellulosepulver und andere feste Trägerstoffe.

15

35

- Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,01 und 95 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 0,1 und 90 Gew.-% der Wirkstoffe. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90% bis 100%, vorzugsweise 95% bis 100% (nach NMR-Spektrum) eingesetzt.
- 30 Beispiele für Formulierungen sind: 1. Produkte zur Verdünnung in Wasser
 - A) Wasserlösliche Konzentrate (SL)
 10 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden in Wasser oder einem wasserlöslichen Lösungsmittel gelöst. Alternativ werden Netzmittel oder andere Hilfsmittel zugefügt. Bei der Verdünnung in Wasser löst sich der Wirkstoff.
- B) Dispergierbare Konzentrate (DC)
 20 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden in Cyclohexanon unter Zusatz eines Dispergiermittels z.B. Polyvinylpyrrolidon gelöst. Bei Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Dispersion.

C) Emulgierbare Konzentrate (EC)

15 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden in Xylol unter Zusatz von Ca-Dodecylbenzolsulfonat und Ricinusölethoxylat (jeweils 5 %) gelöst. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Emulsion.

5

10

15

D) Emulsionen (EW, EO)

40 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden in Xylol unter Zusatz von Ca-Dodecylbenzolsulfonat und Ricinusölethoxylat (jeweils 5 %) gelöst. Diese Mischung wird mittels einer Emulgiermaschine (Ultraturax) in Wasser eingebracht und zu einer homogenen Emulsion gebracht. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Emulsion.

E) Suspensionen (SC, OD)

20 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln und Wasser oder einem organischen Lösungsmittel in einer Rührwerkskugelmühle zu einer feinen Wirkstoffsuspension zerkleinert. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Suspension des Wirkstoffs.

- F) Wasserdispergierbare und wasserlösliche Granulate (WG, SG)
- 50 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln fein gemahlen und mittels technischer Geräte (z.B. Extrusion, Sprühturm, Wirbelschicht) als wasserdispergierbare oder wasserlösliche Granulate hergestellt. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Dispersion oder Lösung des Wirkstoffs.
 - G) Wasserdispergierbare und wasserlösliche Pulver (WP, SP)
- 75 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln sowie Kieselsäuregel in einer Rotor-Strator Mühle vermahlen. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Dispersion oder Lösung des Wirkstoffs.
 - 2. Produkte für die Direktapplikation

30

H) Stäube (DP)

5 Gew.Teile der Wirkstoffe werden fein gemahlen und mit 95 % feinteiligem Kaolin innig vermischt. Man erhält dadurch ein Stäubmittel.

35 I) Granulate (GR, FG, GG, MG)

0.5 Gew-Teile der Wirkstoffe werden fein gemahlen und mit 95.5 % Trägerstoffe verbunden. Gängige Verfahren sind dabei die Extrusion, die Sprühtrocknung oder die Wirbelschicht. Man erhält dadurch ein Granulat für die Direktapplikation.

WO 2005/060751 PCT/EP2004/013065

J) ULV- Lösungen (UL)

15

20

25

35

- 10 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden in einem organischen Lösungsmittel z.B. Xylol gelöst. Dadurch erhält man ein Produkt für die Direktapplikation.
- 5 Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, z.B. in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubmitteln, Streumitteln, Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

Wässrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Pasten oder netzbaren Pulvern (Spritzpulver, Öldispersionen) durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substanzen als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermitttel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

Die Wirkstoffkonzentrationen in den anwendungsfertigen Zubereitungen können in größeren Bereichen variiert werden. Im allgemeinen liegen sie zwischen 0,0001 und 10%, vorzugsweise zwischen 0,01 und 1%.

Die Wirkstoffe können auch mit gutem Erfolg im Ultra-Low-Volume-Verfahren (ULV) verwendet werden, wobei es möglich ist, Formulierungen mit mehr als 95 Gew.-% Wirkstoff oder sogar den Wirkstoff ohne Zusätze auszubringen.

Zu den Wirkstoffen können Öle verschiedenen Typs, Netzmittel, Adjuvants, Herbizide, Fungizide, andere Schädlingsbekämpfungsmittel, Bakterizide, gegebenenfalls auch erst unmittelbar vor der Anwendung (Tankmix), zugesetzt werden. Diese Mittel können zu den erfindungsgemäßen Mitteln zugemischt werden, was üblicherweise im Gewichtsverhältnis von 1:10 bis 10:1 erfolgt.

Die Verbindungen I und II, bzw. die Mischungen oder die entsprechenden Formulierungen werden angewendet, indem man die Schadpilze, die von ihnen freizuhaltenden Pflanzen, Samen, Böden, Flächen, Materialien oder Räume mit einer fungizid wirksamen Menge der Mischung, bzw. der Verbindungen I und II bei getrennter Ausbringung,

behandelt. Die Anwendung kann vor oder nach dem Befall durch die Schadpilze erfolgen.

Die fungizide Wirkung der Verbindung und der Mischungen lässt sich durch folgende Versuche zeigen:

Die Wirkstoffe wurden getrennt oder gemeinsam als eine Stammlösung aufbereitet mit 0,25 Gew.-% Wirkstoff in Aceton oder DMSO. Dieser Lösung wurde 1 Gew.-% Emulgator Uniperol® EL (Netzmittel mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) zugesetzt und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Wasser verdünnt.

Anwendungsbeispiel - Wirksamkeit gegen die Blattscheidenkrankheit an Reis verursacht durch *Corticium sasakii*

Töpfe mit Reispflanzen der Sorte "Tai-Nong 67" wurden mit einer wässrigen Suspension in der unten angegebenen Wirkstoffkonzentration bis zur Tropfnässe besprüht. Am folgenden Tag wurden auf die Töpfe mit Corticium sasakii infizierte Haferkörner ausgelegt (jeweils 5 Körner pro Topf). Anschließend wurden die Pflanzen in einer Kammer bei 26°C und maximaler Luftfeuchte aufgestellt. Nach 11 Tagen hatte sich die Blattscheidenkrankheit auf den unbehandelten, jedoch infizierten Kontrollpflanzen so stark entwickelt, dass der Befall visuell in % ermittelt werden konnte.

Die Auswertung erfolgt durch Feststellung der befallenen Blattflächen in Prozent. Diese Prozent-Werte wurden in Wirkungsgrade umgerechnet.

Der Wirkungsgrad (W) wird nach der Formel von Abbot wie folgt berechnet:

$$W = (1 - \alpha/\beta) \cdot 100$$

30

40

10

15

α entspricht dem Pilzbefall der behandelten Pflanzen in % und

β entspricht dem Pilzbefall der unbehandelten (Kontroll-) Pflanzen in %

Bei einem Wirkungsgrad von 0 entspricht der Befall der behandelten Pflanzen demjenigen der unbehandelten Kontrollpflanzen; bei einem Wirkungsgrad von 100 weisen die behandelten Pflanzen keinen Befall auf.

Die zu erwartenden Wirkungsgrade der Wirkstoffmischungen werden nach der Colby Formel [R.S. Colby, Weeds 15, 20-22 (1967)] ermittelt und mit den beobachteten Wirkungsgraden verglichen.

WO 2005/060751 PCT/EP2004/013065

Colby Formel:

$$E = x + y - x \cdot y/100$$

5 zu erwartender Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, Ε beim Einsatz der Mischung aus den Wirkstoffen A und B in den Konzentrationen a und b

der Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz Х des Wirkstoffs A in der Konzentration a

10 der Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz У des Wirkstoffs B in der Konzentration b

Als Vergleichsverbindungen wurden die von den in EP-A 988 790 beschriebenen Mancozeb-Mischungen bekannten Verbindungen A und B verwendet:

$$\begin{array}{c} CH_3 \\ N \\ N \\ N \\ CI \end{array}$$

Tabelle A - Einzelwirkstoffe

15

Tabolio	- Linzelwii Kstolle		•
Beispiel	Wirkstoff	Wirkstoffkonzentration	Wirkungsgrad in % der
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	in der Spritzbrühe [ppm]	unbehandelten Kontrolle
1	Kontrolle (unbehandelt)	-	(90 % Befall)
2		4	33
3	II.1 (Mancozeb)	16	11
	ii. i (iviaiicozeb)	1	0
4	II.2 (Maneb)	16	11
		1	0
5	II.3 (Metiram)	16	22
	(Wouldin)	1	0
6	II.5 (Thiram)	16	0
	ii.o (Timani)	1	0
7	Vergleich A	4	0
8	Vergleich B	4	67

Tabelle B – erfindungsgemäße Mischungen

Beispiel	Wirkstoffmischung Konzentration Mischungsverhältnis	beobachteter Wirkungsgrad	berechneter Wirkungsgrad*)
9	l + II.1 4 + 1 ppm 4:1	78	33
10	I + II.1 4 + 16 ppm 1:4	100	41
11	i + ii.2 4 + 1 ppm 4:1	83	33
12	l + II.2 4 + 16 ppm 1:4	· 94	41
13	I + II.3 4 + 1 ppm 4:1	89	33
14	I + II.3 4 + 16 ppm 1:4	94	48
15	l + II.5 4 + 1 ppm 4:1	89	33
16	I + II.5 4 + 16 ppm 1:4	91	33

^{*)} berechneter Wirkungsgrad nach der Colby-Formel

Tabelle C – Vergleichsversuche

Beispiel	Wirkstoffmischung Konzentration Mischungsverhältnis	beobachteter Wirkungsgrad	berechneter Wirkungsgrad*)
17	A + II.1 4 + 1 ppm 4:1	11	0
18	A + II.1 4 + 16 ppm 1:4	22	11

Beispiel	Wirkstoffmischung Konzentration Mischungsverhältnis	beobachteter Wirkungsgrad	berechneter Wirkungsgrad*)
19	A + II.2 4 + 1 ppm 4:1	0	0
20	A + II.2 4 + 16 ppm 1:4	11	11
21	A + II.3 4 + 1 ppm 4:1	11	0
22	A + II.3 4 + 16 ppm 1:4	33	22
23	A + II.5 4 + 1 ppm 4:1	22	0
24	A + II.5 4 + 16 ppm 1:4	33	0
25	B + II.1 4 + 1 ppm 4:1	67	67
26	B + II.1 4 + 16 ppm 1:4	67	70
27	B + II.2 4 + 1 ppm 4:1	67	67
28	B + II.2 4 + 16 ppm 1:4	67	70
29	B + II.3 4 + 1 ppm 4:1	56	67
30	B + II.3 4 + 16 ppm 1:4	67	74

Beispiel	Wirkstoffmischung Konzentration Mischungsverhältnis	beobachteter Wirkungsgrad	berechneter Wirkungsgrad*)
31	B + II.5 4 + 1 ppm 4:1	67	67
32	B + II.5 4 + 16 ppm 1:4	56	67

^{*)} berechneter Wirkungsgrad nach der Colby-Formel

Aus den Ergebnissen der Versuche geht hervor, dass die erfindungsgemäßen Mischungen durch einen starken Synergismus erheblich besser wirksam sind, als die Dithiocarbamat-Mischungen der aus EP-A 988 780 bekannten Vergleichsverbindungen.

Patentansprüche

- 1. Fungizide Mischungen zur Bekämpfung von Reispathogenen, enthaltend
- 5 1) das Triazolopyrimidinderivat der Formel I,

und

ein Dithiocarbamat II ausgewählt aus der Gruppe
Mangan-ethylenbis(dithiocarbamat) Zinkkomplex (II.1),
Mangan-ethylenbis(dithiocarbamat) (II.2),
Zinkammoniat-ethylenbis(dithiocarbamat) (II.3),
Zink-ethylenbis(dithiocarbamat) (II.4) und
Bis(dimethylthiocarbamoyl)disulfid (II.5)

15

in einer synergistisch wirksamen Menge.

2. Fungizide Mischungen gemäß Anspruch 1, enthaltend die Verbindung der Formel I und eine Verbindung II in einem Gewichtsverhältnis von 100:1 bis 1:100.

20

30

35

- 3. Fungizide Mischungen gemäß Ansprüchen 1 oder 2, enthaltend als Dithiocarbamat II eine der Verbindungen II.1, II.2, II.3 oder II.5.
- 4. Mittel, enthaltend einen flüssigen oder festen Trägerstoff und eine Mischung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3.
 - 5. Verfahren zur Bekämpfung von reispathogenen Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, dass man die Pilze, deren Lebensraum oder die vor Pilzbefall zu schützenden Pflanzen, den Boden oder Saatgüter mit einer wirksamen Menge der Verbindung I und einer Verbindung II gemäß Anspruch 1 behandelt.
 - 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass man die Verbindungen I und II gemäß Anspruch 1 gleichzeitig, und zwar gemeinsam oder getrennt, oder nacheinander ausbringt.

- 7. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass man die Mischung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3 in einer Menge von 5 g/ha bis 6000 g/ha aufwendet.
- 5 8. Verfahren nach Ansprüchen 5 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass der Schadpilz Corticium sasakii bekämpft wird.
 - 9. Verfahren nach Ansprüchen 5 und 6, dadurch gekennzeichnet, dass man die Mischung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3 in einer Menge von 1 bis 1000 g/100 kg Saatgut anwendet.

10

- 10. Saatgut, enthaltend die Mischung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3 in einer Menge von 1 bis 1000 g/100 kg.
- 15 11. Verwendung der Verbindungen I und II gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines zur Bekämpfung von reispathogenen Schadpilzen geeigneten Mittels.

Internat Application No

PCT/EP2004/013065 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A01N43/90 //(A01N43/90,47:14) According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A01N Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data, BIOSIS C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. EP 0 988 790 A (AMERICAN CYANAMID CO) 1-11 29 March 2000 (2000-03-29) cited in the application paragraph '0001! - paragraph '0006! paragraph '0010! paragraph '0016! - paragraph '0017! example 26 claims 1,4,5 WO 98/46607 A (AMERICAN CYANAMID CO) Α 1-11 22 October 1998 (1998-10-22) cited in the application page 3 - page 4, line 15 page 7, line 8 - line 22 page 17, line 6 - page 18, line 19; example 2 page 23 - page 25; table II page 26 -/--Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: *T* later document published after the International filling date or priority date and not in conflict with the application but died to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed Invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 20 April 2005 11/05/2005 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

En- COTACA MACO Income districts (Laurence COCA)

Muellners, w

Internation Application No
PCT/EP2004/013065

		PCT/EP2004/013065
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	US 5 939 454 A (SCHWALGE ET AL) 17 August 1999 (1999-08-17) column 1, line 7 - line 59 column 2, line 62 - column 3, line 18	1-11
A	US 6 268 371 B1 (SIEVERDING EWALD ET AL) 31 July 2001 (2001-07-31) column 1, line 1 - line 55 column 3, line 21 - line 30 column 4, line 30 - line 52 examples claims 1,4	1-11
A	US 5 593 996 A (PEES KLAUS-JURGEN ET AL) 14 January 1997 (1997-01-14) column 1, line 6 - line 65; examples 225,226	1-11
Α	DE 35 35 664 A1 (BAYER AG) 9 April 1987 (1987-04-09) page 2, line 48 - page 3, line 11 page 8 - page 10	1-11
	SINGH U D ET AL: "INDIVIDUAL AND COMBINED EFFECTS OF CERTAIN PESTICIDES ON RHIZOCTONIA-SOLANI SHEATH BLIGHT PATHOGEN-OF RICE" JOURNAL OF PHYTOPATHOLOGY (BERLIN), vol. 119, no. 3, 1987, pages 240-247, XP002324893 ISSN: 0931-1785 Seiten 240-1, die Zusammenfassung; tables	1-11
		·

Information on patent family members

PCT/EP2004/013065

						PUI/EPZ	004/013065
cite	atent document d in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
EP	0988790	Α	29-03-2000	AT _	24064	3 T	15-06-2003
ŀ				DE	6990805		26-06-2003
				DE	6990805	2 T2	27-11-2003
Ì				DK	98879	T3	22-09-2003
				EP	098879) A1	29-03-2000
				ES	220302	1 T3	01-04-2004
1				PT	98879	T	31-10-2003
				SI	98879) T1	31-10-2003
140	9846607	Α	22-10-1998	AT	20277	····	15 07 0001
""	3040007	^	22 10-1336	ΑÜ	202779 6576898		15-07-2001
				DE	6980104		11-11-1998
				DE	69801048		09-08-2001 14-03-2002
				DK	975634		24-09-2001
1				EP	097563		02 - 02-2001
1				ËS	2160408		01-11-2001
				GR	3036714		31-12-2001
				PT	975634		28-12-2001
				wo	9846607		22-10-1998
				ZA	980305		11-10-1999
US	5939454	Α	17-08-1999	ΑT	185240		15-10-1999
				AU	6870496		12-03-1997
				BR	9610003		06-07-1999
	•			DE	59603298		11-11-1999
1				MO	9706683		27-02-1997
1				EP-	0844824	A1	03-06-1998
1				JP -	11511147		28-09-1999
				ZA	9606960) A 	16-02-1998
US	6268371	B1	31-07-2001	US 	2002111380	A1	15-08-2002
US	5593996	A	14-01-1997-	AT	159256	T	15-11-1997
1				AT	192154		15-05-2000
				AU	667204		14-03-1996
}				_ AU	3043592		01-07-1993
				BR	9205172		06-07-1993
1				CA	2086404	Al	01-07-1993
				CN	1075144	A ,C	11-08-1993
1				CN	1141119	A ,C	29-01-1997
				DE De	69222746	DI DI	20-11-1997
				DE	69222746 69230977		12-02-1998
				DE	69230977		31-05-2000 09-11-2000
1				DK	550113		09-11-2000
				DK	782997		07-08-2000
1.				EP	0550113		07-08-2000
1				ĒΡ	0782997		09-07-1997
l				ËS	2108727		01-01-1998
				EŠ	2147411		01-01-1998
				GR	3025920		30-04-1998
				GR	3033916		30-11-2000
1				HK	1010105		23-06-2000
J				HU	63305		30-08-1993
				ΙL	104244		13-07-1997
1				JP	3347170	B2	20-11-2002
				JP	5271234	Ā	19-10-1993
1				NZ	245581	A	26-07-1995
Form PCT/ISA/210 /	natest family anney) (Januar	v 2004)					

Information on patent family members

Internat Application No
PCT/EP2004/013065

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 5593996	A		PL	297160 A1	06-09-1993
			PL	171579 B1	30-05-1997
			PT	782997 T	29-09-2000
			RU	2089552 C1	10-09-1997
			SG	47563 A1	17-04-1998
			ZA	9210043 A	28-07-1993
DE 3535664	A1	09-04-1987	BR	8604830 A	07-07-1987
			JP	62081301 A	14-04-1987

Form DETAIN PAR (natural familie annual / lancari const

INTERNATIONALED RECHERCHENBERICHT

Internati es Aktenzeichen PCT/EP2004/013065

A. KLA	SSIFIZIERUNG	DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES
IPK	7 A01N4	43/90
	//(A	01N43/90.47:14)

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 A01N

Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data, BIOSIS

Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
A	EP 0 988 790 A (AMERICAN CYANAMID CO) 29. März 2000 (2000-03-29) in der Anmeldung erwähnt Absatz '0001! - Absatz '0006! Absatz '0010! Absatz '0016! - Absatz '0017! Beispiel 26 Ansprüche_1,4,5	1-11
A	WO 98/46607 A (AMERICAN CYANAMID CO) 22. Oktober 1998 (1998-10-22) in der Anmeldung erwähnt Seite 3 - Seite 4, Zeile 15 Seite 7, Zeile 8 - Zeile 22 Seite 17, Zeile 6 - Seite 18, Zeile 19; Beispiel 2 Seite 23 - Seite 25; Tabelle II Seite 26	1-11

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: 'A' Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist 'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist 'L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) 'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht 'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Ammeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	 'T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kolltdiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist 'X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beansprüchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden 'Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beansprüchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend beirachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichung nieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist '&' Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
20. April 2005	11/05/2005
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bedlensteter
Europäisches Palentami, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fær: (+31-70) 340-3016	Muellners, W
Complete Print Print (Phill 1) / Inneres 100 st	1

* INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internation les Aktenzeichen
PCT/EP2004/013065

O /Fortactor		EP2004/013065
C.(Fortsetz Kategorie	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teil	e Betr. Anspruch Nr.
A	US 5 939 454 A (SCHWALGE ET AL) 17. August 1999 (1999-08-17) Spalte 1, Zeile 7 - Zeile 59 Spalte 2, Zeile 62 - Spalte 3, Zeile 18	1-11
A	US 6 268 371 B1 (SIEVERDING EWALD ET AL) 31. Juli 2001 (2001-07-31) Spalte 1, Zeile 1 - Zeile 55 Spalte 3, Zeile 21 - Zeile 30 Spalte 4, Zeile 30 - Zeile 52 Beispiele Ansprüche 1,4	1-11
A	US 5 593 996 A (PEES KLAUS-JURGEN ET AL) 14. Januar 1997 (1997-01-14) Spalte 1, Zeile 6 - Zeile 65; Beispiele 225,226	1-11
4	DE 35 35 664 A1 (BAYER AG) 9. April 1987 (1987-04-09) Seite 2, Zeile 48 - Seite 3, Zeile 11 Seite 8 - Seite 10	1-11
A	SINGH U D ET AL: "INDIVIDUAL AND COMBINED EFFECTS OF CERTAIN PESTICIDES ON RHIZOCTONIA-SOLANI SHEATH BLIGHT PATHOGEN OF RICE" JOURNAL OF PHYTOPATHOLOGY (BERLIN), Bd. 119, Nr. 3, 1987, Seiten 240-247, XP002324893 ISSN: 0931-1785 Seiten 240-1, die Zusammenfassung; Tabellen	1-11
	-	

INTERNATIONALER BECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, ens zur selben Patentfamilie gehören

Internation Aktenzeichen
PCT/EP2004/013065

	Prochambaglash .		r		PC1/EP2004/013065		
angefüh	Recherchenbericht - artes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP	0988790	Α	29-03-2000	AT	240648	3 T	15-06-2003
				DE	69908052	2 D1	26-06-2003
				DE	69908052	2 T2	27-11-2003
				DK	988790) T3	22-09-2003
				EP	0988790) A1	29-03-2000
				ES	2203021		01-04-2004
				PT	988790		31-10-2003
				SI	988790) T1	31-10-2003
WO	9846607	Α	22-10-1998	AT	202779) T	15-07-2001
				AU	6576898	3 A	11-11-1998
				DE	69801048		09-08-2001
				DE	69801048		14-03-2002
				DK .	975634		24-09-2001
				EP	0975634		02-02-2000
				ES	2160408		01-11-2001
				GR	3036714		31-12-2001
				PT	975634		28-12-2001
				MO	9846607		22-10-1998
				ZA	9803055	A	11-10-1999
US	5939454	Α	17-08-1999	AT	185240		15-10-1999
			-	AU	6870496		12-03-1997
				BR	9610003		06-07-1999
				DE	59603298		11-11-1999
				MO	9706683		27-02-1997
				EP	0844824		03-06-1998
				JP	11511147		28-09-1999
		<u> </u>		ZA 	9606960	. A 	16-02-1998
US 	6268371	B1	31-07-2001	US 	2002111380	A1	15-08-2002
US	5593996	Α	14-01-1997	AT	159256		15-11-1997
				AT	192154		15-05-2000
				AU	667204		14-03-1996
				AU	3043592		01-07-1993
				BR	9205172		06-07-1993
				CA	2086404		01-07-1993
				CN	1075144	A ,C	11-08-1993
				CN	1141119		29-01-1997
				DE	69222746		20-11-1997
				DE DE	69222746 69230977		12-02-1998
							31-05-2000
				DE DK	69230977		09-11-2000
				DK	550113 782997		09-02-1998
				EP	0550113		07-08-2000 07-07-1003
				EP	0782997		07-07-1993 09-07-1997
				ES	2108727		
				ES	2147411		01-01-1998 01-09-2000
				GR	3025920		30-04-1998
				GR	3033916		30-04-1998 30-11-2000
				HK	1010105		23-06-2000
				HU	63305		
				IL	104244		30-08-1993 13-07-1007
				4 -	104244	A.	13-07-1997
							20_11 2002
				JP	3347170	B2	20-11-2002
						B2 A	20-11-2002 19-10-1993 26-07-1995

INTERNATIONALER BECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, wie zur selben Patentfamilie gehören

Exmitted DCT/IRA/210 (Anhana Patentientlis) / Issuer 200/4

Internation Aktenzetchen
PCT/EP2004/013065

 Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokumer 	nt	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 5593996	A		PL PL PT RU SG ZA	297160 A1 171579 B1 782997 T 2089552 C1 47563 A1 9210043 A	06-09-1993 30-05-1997 29-09-2000 10-09-1997 17-04-1998 28-07-1993
DE 3535664	A 1	09-04-1987	BR JP	8604830 A 62081301 A	07-07-1987 14-04-1987